L11 ANSWER 5 OF 5 CAPLUS COPYRIGHT 2005 ACS on STN

ACCESSION NUMBER: 1971:22872 CAPLUS

DOCUMENT NUMBER: 74:22872

TITLE: 7-Aminoalkylaminopyrazolo[1,5-a]pyrimidine derivatives

INVENTOR(S): Takamizawa, Akira

PATENT ASSIGNEE(S): Shionogi and Co., Ltd. SOURCE: Jpn. Tokkyo Koho, 3 pp.

CODEN: JAXXAD

DOCUMENT TYPE:

Patent Japanese

LANGUAGE:

FAMILY ACC. NUM. COUNT:

PATENT INFORMATION:

PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
JP 45030335	B4	19701001	JР	19661214

GI For diagram(s), see printed CA Issue.

AB I is treated with an amine and the resulting II reduced to manufacture III, useful as an antipyretic, analgesic, and antiinflammatory drug. In an example, I in CHCl3 is refluxed 5 hr with piperidine to give II (A = piperidino), m. 195-6°. Similarly prepared are the following II (A given): morpholino; NMe2. III (A = piperidino) in THF is dropped into a suspension of LiAlH4 in THF and the mixture refluxed 4 hr to give III (A = piperidino). Similarly prepared are the following III (A given): morpholino; NMe2.

IT 30156-81-1P

RL: SPN (Synthetic preparation); PREP (Preparation)
(preparation of)

RN 30156-81-1 CAPLUS

CN 1-Piperidineacetamide, N-(2,5-dimethyl-3-phenylpyrazolo[1,5-a]pyrimidin-7-yl)- (8CI) (CA INDEX NAME)

(3) Int Cl'.

図日本分類

日本国特許庁

⑪特 許 出 願 公 告 昭45-30335

16 E 611.1 C 07 d A 61 k

B 4 30 B 41

⑩特 許

10

昭和45年(1970)10月 1日

発明の数 1

(全3頁)

図新規 7ーアミノアルキルアミノピラゾロ(1・ 5 ー a 】ピリミジン誘導体の製造法

昭41-81943 20特

昭41(1966)12月14日 5 22出

79発 明 者 髙見沢映

茨木市下穂積 73の6

砂出 人 塩野義製薬株式会社 大阪市東区道修町3の12

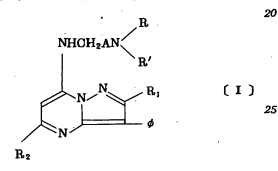
代 表 者 武田健一

代 理 人 弁理士 岩月達夫

発明の詳細な説明

本発明は新規1ーアミノアルキルアミノピラゾ ロ(1·5-a)ピリジン誘導体の製造法に関す 15

上記7ーアミノアルキルアミノピラゾロ〔1・ 5-a)ピリミジン誘導体は一般式で次の様に表 わされ医薬として有用な新規化合物である。



〔式中、R」およびR。はアルキル基、øはアリ またはアルキル基を表わし、RとRは互いに直接 または他の異節原子を介して結合し、異項環を形 成してよいものとする。〕

この7ーアミノアルキルアミノ体〔Ⅰ〕は、本 アミノ体を出発原料とし、本質的にアミノ化、還 元の二工程を経て製し得られるものであつて、こ の間の変化は次式で表わすことができる。

NHC OAX NHCOA (II) (II)

2

NHCH₂AN $\mathbf{R_2}$ (I)

〔式中、Xはハロゲンを表わし、 R_1 , R_2 , ϕ , A,RおよびR/は前記と同意義を有する。〕

本発明方法の原料物質1ーハロゲノアシルアミ ノ体(皿)は上記式から明らかなように、2位と 25 5位にアルキル基を有し、3位にアリール基を有 する7ーハロゲノアシルアミノピラゾロ〔1・5 ーa] ピリミジンであつて、置換基をさらに具体 的に例示すればメチル基、エチル基、プロビル基、 イソプロピル基、プチル基、フエニル基、トルイ ール基、Aは2価炭化水素基、RおよびR/は水素 30 ル基、ナフチル基などが挙げられる。尚、原料物 質の7 ーハロゲノアシルアミノ体〔皿〕は対応す る1ーアミノ体にモノハロゲノカルポン酸ハロゲ ニドを作用させることによつて合成される。

本発明方法は先ずその第一工程において7ーハ 発明方法に従つて、対応する7ーハロゲノアシル 35 ロゲノアシルアミノ体[Ⅲ]にアミン類を反応さ せて1ーアミノアシルアミノ体〔1〕を製する。 アミン類にはアンモニアおよび脂肪族の第1級、 第2級アミン、異項環アミンが含まれ、後者につ

いて例示すれば、メチルアミン、エチルアミン、 プロピルアミン、プチルアミン、ジメチルアミン、 ジエチルアミン、ジブロピルアミン、ジプチルア ミン、メチルエチルアミン、ピロリジン、ピペリ ジン、ピペラジン、モルフォリンなどが挙げられ 5 る。本反応実施に際しては1 一ハロゲノアシルア ミノ体〔Ⅲ〕と上記アミン類とを適当な溶媒中で 加熱すればよい。使用される溶媒は両物質に対し て非反応性であれば、特に限定の必要はなく、ア ルカノール、ペンゼン、トルエン、クロロホルム、10 などの密媒が使用され得る。本反応は脱ハロゲン 化水素反応であるから、制酸剤として有機または 無機の塩基が反応系に加えられてもよいし、また 反応させるアミン類を大過剰に使用することも考 慮されてよい。とくにアミンとしてアンモニアや 15 第1級アミンを使用するときは、生成物の2級化、 3級化を防止する目的からもアミン類の過剰な使 用が好ましい。さらに、とくに溶媒を使用せず、 このアミン類に溶媒を兼ねさせてもよい。また低 沸点のアミン類を使用する場合には反応を封管中 20 で行うことも考慮されてよい。

第2工程においては、こうして得られる7ーア ミノアシルアミノ体〔Ⅱ〕を選元して7ーアミノ アルキルアミノ体に変じる。還元剤としては水素 化金属錯化合物が海遊で、例えば、水素化アルミ 25 ニウムリチウム、水素化ホウ素リチウム、水素化 アルミニウムナトリウム、水素化ホウ素ナトリウ ムなどが使用される。本反応は通常エーテル類を 溶媒として常温もしくは加熱下に実施される。 溶 媒についてさらに言えば、ジエニルエーテル、テ 30 トラヒトロフラン、ジオキサンなどが使用される。 本発明方法によつて得られる目的物質 7 ーアミ

ノアルキルアミノピラゾロ[1·5-a]ピリミ ジン誘導体〔Ⅰ〕は解熱作用、鎮痛作用、抗炎症 作用を有するので医薬として有用である。

以下に実施例を挙げて本発明方法実施の態様を 示す。

実施例 1

(1) 2・5ージメチルー3ーフエニルー7ークロ ロアセトアミドピラゾロ[1·5-a]ピリミ 40 ロホルムを留去し、残渣をアヤトンから再結晶 シン1.19をクロロホルム30世に溶解し、こ れにピペリジン25gを加え、5時間加熱還流 する。冷後水洗、乾燥し、クロロホルムを留去 した残渣をアセトンより再結晶すれば、mp

ジメチルー3ーフエニルー7ーピペリジノアセ トアミドピラゾロ(1・5ーa)ピリミジン 1.2 8を得る。

元素分析 C₂₁ H₂₅ ON₅ として

計算値 C,69.39;H,6.93;

N, 19.27

実験値 C,69.54; H,6.91;

N, 19.06

(ロ) 水素化アルミニウムリチウム 0.48 をテトラ ヒドロフラン50㎡に懸濁し、冷時2・5ージ メチルー3 ーフエニルー7 ーピペリジノアセト アミドピラゾロ〔1・5ーa〕ピリミジン0.5 **タをテトラヒドロフラン3 0㎖に溶かした溶液** を滴下する。次いで4時間加熱還流し、薄層ク ロマトによつて原料のスポットが消失するのを 確認した後冷却下に10%水酸化ナトリウム溶 液を加え、過剰の錯化合物を分解する。テトラ ヒドロフラン層をとり、残渣はテトラヒドロフ ランで洗浄し、洗浄液とテトラヒドロフラン層 とを合わせて減圧濃縮する。残渣をクロロホル ムで抽出し、抽出液は水洗、硫酸ナトリウムで 乾燥後クロロホルムを留去する。油状残渣をア ルミナクロマトに付し、クロロホルムで溶出す る。得られた粗結晶をエーテルより再結晶すれ ば、mp 123~124℃の無色板状晶として 2・5 - ジメチルー3 - フェニルー7 - (2 -ピペリジノエチル)ーアミノピラゾロ(1・5 ーa〕ピリミジン0.349を得る。

元素分析 C₂₁ H₂₇ N₅ として

計算值 C,72.17; H,7.79;

N,20.04

実験値 C,72.08;H,7.95;

N, 20.00

実施例 2

35(1) 2・5 ージメチルー3 ーフエニルー7 ークロ ロアセトアミドピラゾロ(1·5-a)ピリミ ジン1.09をクロロホルム30配に溶解し、こ れにモルホリン1.199を加え、7時間加熱選 流する。反応液を水洗し、芒硝で乾燥し、クロ し、融点202~203.5℃の結晶として2・ 5 ージメチルー3 ーフエニルー7 ーモルホリノ アセトアミドピラゾロ(1・5 -a)ピリミジ ンを得る。収量53.0%。

195~196℃の無色針状晶として2・5 - 45 (ロ) 2・5 - ジメチルー3 - フェニルー7 - モル

ホリノアセトアミドピラゾロ[1·5-a]ピ リミジン400gのテトラヒドロフラン溶液 3 0 叫を水素化アルミニウムリチウム3 3 3 🗝 のテトラヒドロフラン溶液5 0ml に氷冷下徐々 に滴下し、2時間加熱環流する。氷冷下反応液に 5 10%水酸化ナトリウム水溶液を加え過剰の水 素化アルミニウムリチウムを分解する。減圧濃 縮してテトラヒドロフランを留去し、残渣をク ロロホルムで抽出する。クロロホルム層を水洗 析出する結晶をアセトンから再結晶し、融点 168~170℃の無色板晶として2・5ージ メチルー3ーフエニルー7ー(2ーモルホリノ エチル)ーアミノピラゾロ(1·5-a)ピリ ミジン250脚を得る。 15

実施例 3

- (イ) 2・5ージメチルー3ーフエニルー7ークロ ロアセトアミドピラゾロ(1·5 - a)ピリミ ジン1.0 gをクロロホルム30mlに溶解し、こ れにジメチルアミン0.57 g のクロロホルム 20 〔式中、 R_1 , R_2 , ϕ ,A ,R およびR'は前記と 20元の溶液を加え、封管中95~100℃で 4時間40分加熱する。冷後、反応液を実施例 1と同様に処理し、融点151~152℃の無 色針晶として2・5 ージメチルー3 ーフエニル -7-(N·N-ジメチルアミノ)-アセトア ?5 ミドピラソロ[1・5-a]ピリミジン515 *** ** 砂を得る。
- (ロ) 2・5 ジメチルー3 フエニルー7 (N・ Nージメチルアミノ) アセト アミドピラゾロ [1·5-a]ピリミジン468 吻を水素化ア 30 ルミニウムリチウム440号と処理し、融点 1 2 5 ~1 2 6 ℃ の無色角状晶として2 ・5 ー ジメチルー3 -フェニルー7 -(N·N -ジメ チルアミノ)ーエチルアミノピラゾロ(1・5 -a] ピリミジン400Wを得る。

特許請求の範囲

1 一般式

〔式中、R, およびR₂ はアルキル基、øはアリ ール基、Aは2価炭化水素基、Xはハロゲンを表 わす。〕で表わされる化合物を

一般式

$$H-N < R$$

〔式中、RおよびR/は水素またはアルキル基を表 わし、RとR'は互いに直接または他の異節原子を し、芒硝で乾燥し、クロロホルムを留去する。 10 介して結合し、異項環を形成してよいものとする。〕 で表わされる化合物と反応させて

一般式

同意義とする。〕で表わされる化合物とし、次い でこれを水素化金属錯化合物で還元して

一般式

 R_2

〔式中、R₁ ,R₂ ,ø,A ,R および R/は前 記と 同意義とする。〕で表わされる化合物を得ること を特徴とする新規1ーアミノアルキルアミノピラ 35 ゾロ[1・5-a]ピリミジン誘導体の製造法。